	or preparing homo- and copolymers of monoethyleically ed dicarboxylic acids and their use.
Patent Number:	□ <u>EP0451508</u> , <u>B1</u>
Publication	
date:	1991-10-16
Inventor(s):	DENZINGER WALTER (DE); HARTMANN HEINRICH DR (DE); RAUBENHEIMER HANS-JUERGEN (DE); KUD ALEXANDER DR (DE); BAUR RICHARD DR (DE); NEUMANN HANS-WERNER (DE); STOECKIGT DIETER (DE)
Applicant(s)::	BASF AG (DE)
Requested Patent:	□ <u>JP5247143</u>
Application Number:	EP19910103537 19910308
Priority Number (s):	DE19904008696 19900317
IPC Classification:	C08F22/02; C11D3/37
EC Classification:	C08F22/02, C11D3/37C6
Equivalents:	CA2038332, DE4008696

Abstract

A process for the preparation of homopolymers and copolymers of monoethylenically unsaturated dicarboxylic acids having K values of from 7 to 50 by the free radical-initiated polymerisation of (a) monoethylenically unsaturated dicarboxylic acids, (b) hydroxy-C2- to C4-alkyl (meth)acrylates and optionally (c) other water-soluble, monoethylenically unsaturated monomers, at a degree of neutralisation of the monomers containing acid groups during the polymerisation of from 52 to 70%. The process gives polymers having residual contents of unpolymerised dicarboxylic acid of at most 1.5% by weight. The polymers are used as additives for laundry and dishwashing detergents in amounts of from 0.1 to 15% by weight.

(19)日本国特許庁(JP)

(12)公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号

特開平5-247143

(43)公開日 平成5年(1993)9月24日

(51) Int. C1. 5

識別記号

庁内整理番号

技術表示箇所

C08F222/02

MLT

7242-4J

//(C08F222/02

220:26

7242-4J

審査請求 未請求 請求項の数5 (全12頁)

(21)出願番号

特願平3-44855

(22)出願日

平成3年(1991)3月11日

(31) 優先権主張番号 P4008696.8

(32)優先日

1990年3月17日

(33)優先権主張国

ドイツ (DE)

(71)出願人 590001212

FΙ

ピーエーエスエフ アクチェンゲゼルシャ

ドイツ連邦共和国 ルートヴィッヒスハー

フェン カールーボッシューストラーセ

(72) 発明者 ヴァルター デンツィンガー

ドイツ連邦共和国 シュパイヤー ヴォル

ムザー ラントシュトラーセ 65

(72)発明者 ハインリッヒ ハルトマン

ドイツ連邦共和国 リムブルゲルホーフ

ヴァインハイマー シュトラーセ 46

(74)代理人 弁理士 矢野 敏雄 (外2名)

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】モノエチレン性不飽和ジカルボン酸のホモボリマーおよびコボリマーの製造方法およびそれからな る洗剤添加剤および食器用洗剤添加剤

(57)【要約】

【目的】 わずかな不飽和ジカルボン酸残量を有するホ モーおよびコポリマーの製造方法

【構成】 重合の間の酸基を有するモノマーの中和率が 52~70%にあるように、

- a) モノエチレン性不飽和ジカルボン酸、
- b) ヒドロキシーC,~C,-アルキル (メタ) アクリレ
- c)その他の水溶性ものエチレン性不飽和モノマーをラ ジカル重合させることにより、7~50のK値を有する モノエチレン性不飽和ジカルボン酸のホモーおよびコボ リマーを製造する方法。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 次の成分:

(a) モノエチレン性不飽和C,~C,ジカルボン酸

(b) ヒドロキシC, ~C, アルキルアクリレートおよび /またはヒドロキシC,~C,アルキルメタクリレート

1

(c) その他の水溶性モノエチレン性不飽和モノマーを

(a): (b): (c) % (100~65): (0~3 5): (0~35)の重量比で、水溶液中で部分的に中 和した形で、ラジカル重合させることにより、7~50 のK値を有するモノエチレン系不飽和ジカルボン酸のホ 10 モボリマーおよびコボリマーの製造方法において、重合 の間に酸基を有するモノマーの中和率を52~70%に 調節し、その際、モノマー(a)と酸基を有するモノマ ー(c)からコポリマーを製造する場合、モノマー

(a) の中和率が、重合の開始時に85%までであるこ とができ、この酸基を有するモノマー(c)を中和して いない形で使用することを特徴とするモノエチレン性不 飽和ジカルボン酸のホモポリマーおよびコポリマーの製 造方法。

(a): (b)の重量比が (99~6 【請求項2】 5): (1~35) であり、モノマー (a) の中和率が 55~65%であるモノマー(a)と(b)とから成る コポリマーを製造する請求項1記載の方法。

【請求項3】 (a): (c)の重量比が(99~6 5): (1~35) であり、その際、モノマー (a) を **重合反応器に装入し、これを85%の中和率までアルカ** リ金属塩基、アンモニアまたはアミンで中和し、引き続 き開始剤および中和していない形の酸基を有するモノマ ー(c)を、重合が進行するように添加するモノマー (a) と(c) とから成るコポリマーを製造する請求項 30· 1記載の方法。

【請求項4】 (a): (b): (c)の重量比が(9 9~65): (1~35): (1~35)であり、酸基 を有するモノマーの全中和率が55~65%であるモノ マー(a)、(b)および(c)から成るコポリマーを 製造する請求項1記載の方法。

【請求項5】 請求項1から4までのいずれか1項記載 の方法により得られたホモポリマーおよびコポリマー を、全調製剤にたいして0.1~15重量%の量で含有 する洗剤および食器用洗剤添加剤。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、モノエチレン性不飽和 ジカルボン酸のホモボリマーおよびコボリマーの製造方 法およびそれを含有する洗剤および食器用洗剤添加剤に 関する。

[0002]

【従来の技術】欧州特許出願公告第0075820号明 細書から、モノエチレン性不飽和ジカルポン酸、たとえ ばマレイン酸10~60重量%と、3~10個のC原子 50

を有するモノエチレン性不飽和モノカルポン酸、たとえ ばアクリル酸90~40重量%とを、水性媒体中での重 合反応の間に20~80%の中和率で、60~150℃ の温度で、モノマーにたいして0.5~5重量%の水溶 性開始剤を使用して水性媒体中で重合させるモノエチレ ン性不飽和モノカルボン酸およびジカルボン酸からなる コポリマーの製造方法は公知である。この方法による と、重合していないジカルボン酸の残留量が1.5重量 %より少ないコポリマーが得られる。

【0003】ドイツ連邦共和国特許出願公開第3512 223号明細書から、マレイン酸を水性媒体中で、場合 によりその他の水溶性のエチレン性不飽和モノマーと-緒に、重合開始剤の存在で、共重合させることによりマ レイン酸のホモポリマーおよびコポリマーを製造するこ とは公知である。この方法において、アルカリ金属水酸 化物またはアンモニアを用いてまずマレイン酸をモル比 100:0~100:90に中和し、次いで、重合開始 剤の添加により重合させている。重合の進行中で、さら に、アルカリ金属水酸化物またはアンモニアを、マレイ ン酸対塩基のモル比が100:100~100:130 になるように反応混合物に添加している。次いでこの重 合を完了させている。しかし、これらの実施例による と、マレイン酸と苛性ソーダ液との割合は、重合の終了 後には1:1以下である。こうして製造することができ るポリマーは、狭い分子量分布および200~2000 0の範囲内の分子量を有している。この明細書の記載に よると、マレイン酸に対する前記した中和範囲以外で は、早い重合速度を達成することができないとのことで ある。このコポリマーは、たとえばボイラーまたは脱塩 装置のスケール阻止剤として、洗剤ビルダーとしておよ び無機顔料の分散剤として使用される。

【0004】欧州特許出願公開第0337694号明細 **書は、マレイン酸を水性媒体中で、場合により他の水溶** 性エチレン性不飽和モノマー50~0.1重量%と一緒 に、0.5~500ppmの量の金属イオン(たとえ ば、鉄イオン、パナジウムイオンおよび銅イオン)の存 在で、およびモノマー1モルあたり8~100gの量の 過酸化水素の存在で重合させることにより300~50 00の分子量(数平均)および狭い分子量分布(M:: M_kの割合が2.5より少ない)を有する酸の形のマレ

40 イン酸ポリマーを製造する方法に関している。こうして 得られたポリマーは水処理剤として使用される。比較例 においての記載によると、50もしくは23.7%まで 中和したマレイン酸を、過酸化水素および鉄イオンから なる開始剤系の存在で重合させているが、この場合、マ レイン酸の高い残留量を有するボリマーが生じてしま う。

[0005]

【発明が解決しようとする課題】本発明の課題は、モノ エチレン性不飽和ジカルボン酸含量が65重量%以上

で、モノエチレン性不飽和ジカルボン酸の残留量が1.5重量%以下であるようなボリマーを得ることができるモノエチレン性不飽和ジカルボン酸のホモボリマーおよびコポリマーの製造方法を開発することであった。

[0006]

【課題を解決するための手段】前記課題は、本発明により、次の成分:

(a) モノエチレン性不飽和 C, ~ C, ジカルボン酸 (b) ヒドロキシC, ~C, アルキルアクリレートおよび /またはヒドロキシC,~C,アルキルメタクリレート (c) その他の水溶性モノエチレン性不飽和モノマーを (a): (b): (c) % (100~65): (0~3 5): (0~35) の重量比で、水溶液中で部分的に中 和した形で、ラジカル重合させることにより、7~50 のK値(H. Fikentscherにより1%の水溶液中で、pH 7および25℃で、ポリマーのNa塩に関して測定)を 有するモノエチレン性不飽和ジカルボン酸のホモボリマ 一およびコポリマーの製造方法において、重合の間に酸 基を有するモノマーの中和率を52~70%に調節し、 その際、モノマー(a)と酸基を有するモノマー(c) からコポリマーを製造する場合、モノマー(a)の中和 率が、重合の開始時に85%までであることができ、こ の酸基を有するモノマー (c) を中和していない形で使 用することを特徴とするモノエチレン性不飽和ジカルボ ン酸のホモポリマーおよびコポリマーの製造方法により 解決された。

【0007】グループ(a)のモノマーとして、モノエ チレン性不飽和 C, ~ C, ジカルボン酸が挙げられる。適 当なジカルボン酸は、たとえばマレイン酸、フマル酸、 イタコン酸、メサコン酸、メチレンマロン酸およびシト ラコン酸である。もちろん、水に溶かした場合ジカルボ ン酸に変わるようなジカルボン酸の無水物を使用しても よい。この種の適当な無水物は、たとえばマレイン酸無 水物、イタコン酸無水物およびメチレンマロン酸無水物 である。これらのグループの有利に使用することができ るモノマーは、マレイン酸、フマル酸およびイタコン酸 であり、その際、特にマレイン酸無水物もしくは水に溶 かした場合にマレイン酸を生じるようなものが使用され る。グループ(a)のモノマーは、単独で使用してホモ ポリマーにするか、相互に混合して使用してコポリマー 40 にするか、ならびに、コポリマーを製造する場合に、グ ループ(b) および/または(c) のモノマーと一緒に 使用してコポリマーにする。コポリマーを製造する場 合、このコポリマーはグループ (a) のモノマーを65 重量%以上、有利に80~95重量%重合により組み込 んで含有している。

【0008】グループ(b)のモノマーとして、ヒドロキシーC,~C,アルキルアクリレートおよび/または相応するメタクリレートが挙げられる。この種の化合物は、たとえば2-ヒドロキシエチルアクリレート、2-50

ヒドロキシエチルメタクリレート、2-ヒドロキシブロ ピルアクリレート、3-ヒドロキシプロピルアクリレー ト、2-ヒドロキシブロピルメタクリレート、3-ヒド ロキシプロピルメタクリレート、2-ヒドロキシブチル アクリレート、2-ヒドロキシブチルメタクリレート、 4-ヒドロキシプチルアクリレート、4-ヒドロキシブ チルメタクリレートおよび前記したヒドロキシアルキル (メタ) アクリレートの混合物であり、その際、個々に 挙げたヒドロキシアルキル(メタ)アクリレートの内 10 で、全ての異性体および異性体混合物を成分(b)のモ ノマーとして使用することができる。モノマーのグルー プから、ヒドロキシエチルアクリレート、ヒドロキシエ チルメタクリレート、ヒドロキシブロピルアクリレート およびヒドロキシブロピルメタクリレートが有利に使用 できる。グループ(a)のモノマーは、グループ(b) のモノマーと共に、(100~65): (0~35)、 有利に(99~80):(1~20)の重量比で共重合 させる。

【0009】グループ(c)のモノマーは、モノマー (a) および (b) と共重合することができるその他の 水溶性モノエチレン性不飽和モノマーである。グループ (c) のモノマーの例は、C,~C,。モノカルボン酸、 たとえばアクリル酸、メタクリル酸、ジメチルアクリル 酸、エチルアクリル酸、アリル酢酸およびピニル酢酸で ある。このモノマーのグループから、アクリル酸、メタ クリル酸およびこれらの混合物を有利に使用することが できる。それ以外に、モノマー(c)としてスルホ基を 含有するモノマー、たとえばピニルスルホン酸、アリス スルホン酸、メタアリルスルホン酸、スチロールスルホ ン酸、アクリル酸-3-スルホプロピルエステル、メタ クリル酸-3-スルホプロピルエステル、アクリルアミ ドメチルプロパンスルホン酸、ならびに、ホスホン酸基 を含有するするモノマー、たとえばピニルホスホン酸、 アリルホスホン酸およびアクリルアミドエチルプロパン ホスホン酸である。酸基を含まない水溶性モノエチレン 性不飽和モノマーも、共重合の際に、グループ(c)の モノマーとして使用することができ、これは、たとえば アミド、たとえばアクリルアミド、メタクリルアミド、 アルキル基中1~18個のC原子を有するN-アルキル アクリルアミド、たとえばN-ジメチルアクリルアミ ド、N-t-プチルアクリルアミドおよびN-オクチル アクリルアミド、N-ビニルピロリドン、N-ビニルカ **プロラクタム、N-ピニルイミダゾール、1-ピニル-**2-メチルイミダゾール、1-ピニルイミダゾリン、1 - ピニル-2-メチルピニルイミダゾリン、N-ピニル ホルムアミド、NーピニルーNーメチルホルムアミド、 N-ピニルアセトアミド、N-ピニル-2-メチルアセ トアミドおよび前記のモノマーの混合物である。グルー プ(c)のモノマーは、グループ(a)のモノマーとだ けで、またはグループ(b)のモノマーと一緒に、グル

ープ(a)のモノマーとの共重合を行うことができる。 共重合の際の重量比(a):(b):(c)は(100 ~65):(0~35):(0~35)である。グループ(c)のモノマーを共重合の際に一緒に使用する場合、これは、有利にコポリマー100重量部に対して1 ~20重量部の量である。モノマーのこのグループから、アクリル酸、メタクリル酸およびアクリルアミドメチルプロパンスルホン酸を使用するのが有利である。 【0010】コポリマーの変性のために、グループ(d)のモノマーを、重合の際に使用する全てのモノマ 10

ーに対して5重量%までの量で併用してもよい。グルー ブ(d)のモノマーは、架橋剤、たとえばN, N-メチ レンピスアクリルアミド、アクリル酸、メタクリル酸お よびマレイン酸と多価アルコールおよびポリアルキレン グリコールとのエステルであり、その際、このエステル は、2個以上のモノエチレン性不飽和二重結合を有し、 たとえばグリコールジアクリレート、グリコールジメタ クリレート、グリセリントリアクリレート、グリセリン トリメタクリレート、分子量96~約2000ポリア ルキレングリコールから誘導されるポリエチレングリコ 20 ールジアクリレート、ならびに分子量2000までのボ リエチレングリコールの相応するポリエチレングリコー ルジメチルアクリレート、ポリエチレングリコールジマ レイネート、グリコールジマレイネートならびにアクリ レートまたはメタクリレートで2回以上エステル化した ボリオール、たとえばペンタエリトリットおよびグルコ ースである。それ以外に、架橋剤として、ジビニルベン ゼン、ジビニルジオキサン、ペンタエリトリットジアリ ルエーテルおよびペンタアリルサッカロースが挙げられ る。共重合において架橋剤を併用する場合、ここで使用 30 する投入量は、重合の際に使用する全モノマーに対して 有利に0.05~5重量%である。

【0011】特に低いK値を有するボリマーを製造するため、モノマーは調製剤の存在で重合させる。適当な調製剤は、たとえばメルカプト化合物、たとえばメルカプトエタノール、メルカプトプロパノール、メルカプトプロパノール、メルカプトプロピオン酸、ブチルメルカプタンおよびドデシルメルカプタンである。調製剤として、その他に、アリル化合物、たとえばアリルアルコール、ヒドロキシルアミン、ギ酸、エチレングリコール、プロピレングリコール、ボリエチレングリコール、および第2級アルコール、たとえばイソプロパノールおよびsープタノールが適している。調製剤の存在で重合を行う場合、0.05~20重量%を使用する。もちろん、調製剤およびグループ(d)のモノマー、いわゆる架橋剤、の存在で実施してもよい。

【0012】このモノマーは、ラジカル重合を行う。重合開始剤として、重合条件下でラジカルを形成する全ての化合物、たとえばアゾ化合物および過酸化物が適して50

いる。これにはいわゆるレドックス系も所属する。有利 に、水溶性開始剤、たとえばペルオキソ硫酸塩、たとえ ばペルオキソ硫酸ナトリウム、ペルオキソ硫酸カリウム およびペルオキソ硫酸アンモニウム、および過酸化水素 が適している。特に、重合が比較的低い温度で行われる 場合、反応の促進のため、レドックス開始剤を使用する ことが有利である。このような系は、通常挙げられるよ うなラジカルを提供するような化合物、たとえば過酸化 物、ペルオキソ硫酸塩またはペルオキソカルボン酸塩か らなり、還元作用を行う化合物、たとえば亜硫酸水素ナ トリウム、二亜硫酸ナトリウム、ナトリウムホルムアル デヒドスルホキシレート、二酸化硫黄、アスコルビン酸 または還元作用を行う化合物の混合物が含まれる。重金 属、たとえば鉄イオン、銅イオン、ニッケルイオン、ク ロムイオン、マンガンイオンおよびパナジウムイオン も、可溶性塩の形で、レドックス成分として利用するこ とができる。この重金属イオンは、0.1から100、 有利に0. 1から10ppmの量で使用することができ る。ときには、還元剤と重金属イオンとを併用すること が有利である。還元剤が触媒系に存在する限り、これは モノマーに対して0.1から10、有利に0.2から5 重量%の量である。重合開始剤は、モノマーに対して 0. 5から20、有利に2から18重量%の量で使用さ れる。高いマレイン酸含量を有するホモボリマーまたは コポリマーを製造する限り、前記した範囲内の高い開始 剤量を使用し、一方、コボリマーの製造の際に、65~ 約80重量%の範囲内の重合して組み込んだマレイン酸 含量を有するコポリマーを製造する場合に使用し、0. 5~12重量%の範囲内の開始剤を使用する。

【0013】モノマーの水溶液を重合させる。水溶液中のモノマーの濃度は、通常10~70、有利に20~60重量%である。モノマーの重合は、通常70~150℃、有利に80から130℃で行う。反応混合物の沸騰条件下で重合させることが特に有利である。重合温度が反応混合物の沸点を上回る場合、相応して取り付けられた圧力装置中で作業する。この重合は、もちろん減圧で実施することもできる。しかし、最も簡単なのは、その都度の大気圧で行うことである。重合において通常であるように、酸素の遮断下で、たとえば不活性ガス中で、たとえば窒素下で重合させる。重合の間に反応物をよく混合物ことに配慮するのが好ましい。これは、たとえば撹拌機を備えている全ての反応器、たとえば馬蹄形撹拌機を備えた反応器中で行うことができる。

【0014】本発明の場合、酸基を有するモノマーの中和率は、単独重合および共重合の間、52~70%に調節し、その結果、重合の直後に部分的に中和したコポリマーが生じ、この場合、重合して組み込まれた酸基を含有するモノマーは、52~70%、有利に55~65%まで中和されている。

0 【0015】モノマー(a)と酸基を有するコモノマー

(c) とを共重合させるコポリマーの製造において、酸 基を有するモノマー(c)を引き続き中和していない形 で装入し、85%まで中和したモノマー(a)を添加す る場合、まず、52~70%の範囲を上回るようなモノ マー(a)の中和率を調節することができる。モノマー (c) の供給を終えたあと、この場合も、重合して組み 込まれた酸基の52~70%、有利に55~65%の中 和率を有する部分的に中和したコポリマーが生じる。モ ノマー (a) および (b) からなるコポリマー、もしく は(a) および酸不含のモノマー(c) および場合によ 10 りモノマー (d) からなるコポリマー、またはモノマー (a)、(b)、酸不含のモノマー(c)および場合に よりモノマー(d)からなるコポリマーを共重合させる 限り、有利に、グループ(a)のモノマーは10~70 %の水溶液の形で、52~70%、有利に55~65% の中和率で装入し、コモノマー、および、引き続き開始 剤を反応混合物に共重合が進行する程度で添加する、つ まりコモノマーおよび開始剤を反応混合物に、重合熱を 確実に排除することができる重合反応が良好に制御可能 であるような速度で添加する。

【0016】モノマー(a)と、酸基を有するモノマー (c) および場合により(b) および場合により(d) との共重合の間に、中和率を前記の範囲内に保持するそ の他の方法は、モノマー(a)を水溶液中で52~70 %まで中和し、酸基を有するモノマー (c)、ならび に、場合により残りのコモノマーを、塩基と一緒に、部 分的に中和したモノマー(a)の装入された水溶液に添 加することからなり、その結果、酸基を有するモノマー (c) は、同様に52~70%、有利に55~65%の 範囲内の中和率を有する。しかし、酸基を有するモノマ 30 ー(c)は、すでに部分的に中和した形で、モノマー (a) の部分的に中和した装入した水溶液に添加するこ ともできる。しかし、酸基を有するモノマー(c)は、 52%よりも少ない中和率でも、60%以上中和された モノマー(a)に添加することができる。この場合、コ ポリマー中に重合して組み込まれた酸基を有する単位 (c) および(a) は52~70%の全中和率を有する ことが重要である。しかし、時には、酸基を有するモノ マー(c)を部分的または完全に中和した形で供給する ことが有利であることもある。しかし、この場合、装入 40 したモノマー (a) を相応して少なく中和しなければな らない。

【0017】中和のために、アルカリ金属塩基、アンモ ニアおよび/またはアミンを使用する。水酸化ナトリウ ムまたは水酸化カリウムを使用するのが好ましい。中和 のために使用できるアミンとして、たとえばエタノール アミン、ジエタノールアミン、トリエタノールアミン、 モルホリンおよびこれらの混合物が適している。

【0018】無色またはわずかに着色したホモボリマー およびコボリマーをモノマー (a) ~ (d) から製造す 50

るため、重合は、有利に、リンが1~4の酸化数を有す る水溶性リン化合物、この水溶性アルカリ金属塩または アンモニウム塩、水溶性-PO(OH),-基を有する 化合物および/またはこの水溶性塩の存在で実施され る。亜リン酸を使用するのが有利である。ここに挙げた リン化合物は、ポリマーの着色を減少させるために、使 用したモノマーに対して0.01~5重量%の量で使用 される。ここに挙げたリン化合物は、他の重合方法に関 して欧州特許出願公開第0175317号明細書に記載 されている。

【0019】本発明による方法によると、7~50、有 利に8から30のK値(苛性ソーダ液でpH7に調節し たポリマー1%の水溶液について25℃で測定)を有す るポリマーが得られる。本発明の方法によりえられたホ モポリマーおよびコポリマーは、比較的少ない含量のグ ループ(a)の残留モノマーを有する。マレイン酸の残 留モノマー量は、たとえば固体で計算して、1.5%以 下である。こうして得られたポリマーは、従って、所定 の用途に直接供給するか、または完全に中和した後に使 用することができる。ホモボリマーおよびコポリマー は、たとえば洗剤および食器用洗剤の添加剤として、全 調製剤に対してそれぞれ0.1~15重量%で使用する ことができる。

【0020】食器用洗剤は、たとえば、炭酸アンモニウ ムまたはアルカリ金属炭酸塩または硫酸アンモニウムま たはアルカリ金属硫酸塩5~20重量%、アルカリ金属 ケイ酸塩2重量%以上、減泡界面活性剤0.5~8重量 %、ならびに、その他の主成分として本発明による方法 により得られたポリマーを含有する。この食器用洗剤 は、ケイ酸ナトリウム94重量%まで、炭酸アンモニウ ムまたはアルカリ金属炭酸塩約50重量%まで含有する ことができる。さらに、活性塩素を放出することができ る化合物、たとえばジクロロイソシアヌレートのカリウ ム塩またはナトリウム塩を含有することができ、その 際、調製剤の活性塩素含量は3重量%までである。付加 的に、グルコン酸またはグルコヘブトン酸またはそのア ルカリ金属塩をなお20重量%まで含有してもよい。食 器用洗剤は、場合により、さらに常用の添加剤、たとえ ば消泡剤、着色剤、香料、ダストバインダーおよびすで に市販のポリマー、たとえばポリアクリレートまたはア クリル酸70重量%とマレイン酸30重量%とからなる コポリマーをこれについて通常の供給量で含有すること ができる。食器用洗剤の組成が著しく変化するため、前 記の数値は単に組成についての大体の基準点であると解 される。

【0021】本発明の方法により得られるホモポリマー およびコポリマーは、繊維の洗浄においても使用するこ とができる。これについて、多くの場合、重合において 得られるポリマー溶液を通常の乾燥機、たとえばドラム 乾燥機、噴霧乾燥機および噴霧流動層乾燥機で乾燥して

粉末または顆粒にする。

【0022】このポリマーは皮膜を阻止する作用および 顔料汚れ分散作用を示す。このポリマーは液体、ならび に粉末洗剤および清浄剤においても使用することができ る。このボリマーは、欧州特許第0025551号明細 書から公知であるモノマー(a) と酸基を有するモノマ ー(c)とからなるコポリマーに比べて、特に液体洗剤 調製剤においてのよりよい相容性を示している。

【0023】洗剤調製剤の組成は、著しく異なってもよ い。同様に、清浄剤調製剤の組成についてもあてはま る。洗剤調製剤および清浄剤調製剤は、通常の界面活性 剤および場合によりビルダーを含有する。この記載は、 液体、ならびに粉末上の洗剤調製剤および清浄剤調製剤 についてもあてはまる。欧州、アメリカ合衆国および日 本において常用の洗剤調製剤の組成の例は、たとえば、 Chemical and Engn. News, 67巻, 35 (1989) において表 により示されており、ならびに、Ullmanns Encyklopaed ie der technischen Chemie, Verlag Chemie, Weinheim 1 983, 第4版, 63-160頁に記載されている。

【0024】前記したポリマーは、本発明により45重 20 量%までのリン酸塩を含有する洗剤中に使用することが でき、その際、このボリマーを少ないリン酸塩含量を有 する洗剤(これについてはリン酸ナトリウム25重量% 以下のリン酸塩含量と理解される) 中に使用するか、ま たはリン酸塩不含の洗剤、ならびに清浄剤中に使用する のが有利である。その際、このボリマーは、顆粒、ペー スト、髙粘度材料の形で、または分散剤として、または 溶剤中の溶液として洗剤調製剤に添加することができ る。このボリマーは、増量剤、たとえば硫酸ナトリウム またはビルダー (ゼオライトまたはベントナイト)、な 30 らびに洗剤調製剤のその他の固体助剤の表面に吸着させ てもよい。

【0025】洗剤調製剤および清浄剤調製剤は、粉末状 かまたは液状である。これは分野別であってもよく、特 別な用途に従って異なる組成であってもよい。

【0026】欧州に広く普及しているドラム式洗濯機用 の一般家庭用洗剤は、通常、アニオン界面活性剤5~1 0 重量%、非イオン性界面活性剤 1 ~ 5 重量%、発泡調 整剤、たとえばシリコーン油またはセッケン1から5重 量%、硬水の軟化剤、たとえばソーダまたは三リン酸五 40 ナトリウム0~40重量%(本発明による化合物で部分 的にまたは完全に置き換えることができる)、イオン交 換体、たとえばゼオライトA0~30重量%、腐食防止 剤としてのケイ酸ナトリウム2~7重量%、漂白剤、た とえばペルオキソホウ酸ナトリウム、ペルオキソ炭酸ナ トリウム、有機酸またはその塩10~30重量%、漂白 **活性剤、たとえばテトラアセチルエチレンジアミン、ペ** ンタアセチルグルコース、ヘキサアセチルソルビット、 またはアシルオキシベンゼンスルホネート0~5重量

ンジアミンテトラアセテート、灰色化防止剤、たとえば カルボキシメチルセルロース、メチルーおよびヒドロキ シアルキルセルロース、酢酸ピニルでグラフトしたボリ グリコール、オリゴマーおよびポリマーのテレフタル酸 **/エチレングリコール/ボリエチレングリコールエステ** ル、酵素、蛍光増白剤、香料、柔軟剤、着色剤および増 量剤を含有している。

【0027】これとは反対に、アメリカ合衆国、日本お よびその他の隣接する諸国が、槽式洗濯機で使用してい 10 るヘビーデュティー洗剤は、たいていは漂白剤を含有せ ず、アニオン界面活性剤の割合が2から3倍高く、この 洗剤はより多くの洗浄アルカリ、たとえばソーダおよび ケイ酸ナトリウム (原則として25重量%まで)を含有 し、たいてい、漂白活性剤および漂白安定剤を含有して いない。界面活性剤およびその他の内容物の重量表示 は、増量剤を含まないかまたは少量の増量剤を含む、い わゆる濃縮形洗剤である場合にはなお高められる。繊細 および色柄物用洗剤、ウール用洗剤および手洗い用洗剤 は、いずれも、たいてい漂白剤は含有しておらず、か つ、相応して高い界面活性剤成分の場合、少ないアルカ リ成分を含有している。

【0028】洗濯物の種類および汚れの種類などの要点 に応じることができる商業分野用の洗剤は、工業的洗浄 の特殊な割合に調製される(軟水、連続洗濯)。従っ て、一つの成分が優位を占めるかまたは他の成分が全く 欠ける組成物が使用され、この組成物は必要に応じて別 々に供給される。従って、成分の界面活性剤、ビルダー (Gerueststoff) 、この洗剤のアルカリおよび漂白剤 は、広範囲で変動する。

【0029】前記した粉末洗剤用の適当なアニオン性界 面活性剤は、たとえば、アルカリベンゼンスルホン酸ナ トリウム、脂肪アルコールスルフェート、脂肪アルコー ルボリグリコールエーテルスルフェートである。この種 のここの化合物は、たとえばC₁~C₁,アルキルベンゼ ンスルホネート、Ciz~Cizアルカンスルホネート、C .,~C.,アルキルスルホスクシネートおよび硫酸化エト キシ化C.:、~C.:、アルコールである。それ以外に、アニ オン性界面活性剤として、硫酸化脂肪酸アルコールアミ ン、α-スルホ脂肪酸エステル、脂肪酸モノグリセリド または第1級または第2級脂肪アルコールまたはアルキ ルフェノールとエチレンオキシド1~4molとの反応 生成物が適している。さらに適当なアニオン性界面活性 剤は、ヒドロキシカルボン酸またはアミノカルボン酸ま たはヒドロキシスルホン酸またはアミノスルホン酸の脂 肪酸エステル、もしくは脂肪酸アミド、たとえば脂肪酸 サルコシド、-グリコレート、-ラクテート、-タウリ ドまたはイソチオネートである。このアニオン性界面活 性剤は、ナトリウム塩、カリウム塩およびアンモニウム 塩の形で、ならびに有機塩基の可溶性塩として、たとえ %、安定剤、たとえばケイ酸マグネシウムまたはエチレ 50 ばモノー、ジーまたはトリエタノールアミンまたはその

他の置換アミンであってもよい。このアニオン性界面活 性剤には、通常のセッケン、つまり天然の脂肪酸のアル カリ塩も所属する。

【0030】非イオン性界面活性剤 (Nonionics) とし て、たとえばエチレンオキシド3~40、有利に4~2 0molと、脂肪アルコールアルキルフェノール、脂肪 酸、脂肪アミン、脂肪酸アミドまたはアルカンスルホン アミド1molとの付加生成物を使用することができ る。前記したエチレンオキシドの付加生成物は、場合に より、付加的に、重合して組み込んだエチレンオキシド 10 およびプロピレンオキシドに対して、90重量%までプ ロピレンオキシドを重合して組み込んで含有していても よい。エチレンオキシドおよびプロピレンオキシドを重 合して組み込んで含有している付加生成物は、場合によ り、アルキレンオキシドの全含量に対して、60重量% までの量で、ブチレンオキシドを重合して組み込ませる ことにより変性してもよい。エチレンオキシド5~16 molと、ココスーまたは獣脂アルコール、オレイルア ルコールまたは8~18個、有利に12~18個のC原 子を有する合成アルコール、ならびに、アルキル基中6 ~14個のC原子を有するモノーまたはジアルキルフェ ノールとの付加生成物が特に重要である。この水溶性の 非イオン性界面活性剤のほかに、特に水溶性の非イオン 性またはアニオン性界面活性剤と一緒に使用する場合、 1分子中に1~4個のエチレングリコールエーテル基を 有する不水溶性もしくは完全には水溶性でないのポリグ リコールエーテルが重要である。

【0031】さらに、非イオン性界面活性剤として、20~250個のエチレングリコールエーテル基を有し、かつ、10~100個のプロピレングリコールエーテル基を有する、エチレンオキシドとプロピレングリコールエーテル、アルキル鎖中1~10個のC原子を有するアルキレンジアミノボリプロピレングリコールおよびアルキルボリプロピレングリコールとの付加生成物を使用することができ、その中でポリプロピレングロコールエーテル鎖が疎水性基として機能している。

【0032】アミノオキシドまたはスルホキシドのタイプの非イオン性界面活性剤も使用することができる。

【0033】この界面活性剤の発泡能は、適当の界面活性剤タイプの組合せにより向上させることも、減少させ 40 ることもできる。同様に、減少させるには、非界面活性の有機物質を添加することによっても達成することができる。

【0034】洗剤のその他の混合成分は、不飽和脂肪アルコールをベースとするモノマー、オリゴマーおよびポリマーのホスホネート、エーテルスルホネート、たとえばオレイルアルコールエトキシレートブチルエーテルおよびそれらのアルカリ塩であってもよい。このような物質は、たとえば式:RO(CH,CH,O)n-C,H,-SO,Na(式中、nは5~40を表し、Rはオレイル

を表す) で示されるもので特徴づけることができる。 【0035】前記したポリマーは、液体洗剤の添加剤と しても使用することができる。この液体洗剤は、洗剤調 製剤中に可溶性か、または少なくとも分散可能な液体ま たは固体の界面活性剤の混合成分として含有している。 これについて、界面活性剤として、粉末洗剤に使用する こともでき、かつ、液体ポリアルキレンオキシド、もし くはボリアルコキシ化化合物に使用することができる生 成物が挙げられる。このポリマーが液体洗剤のその他の 常用の成分と直接混合物ことができない場合に、少量の 溶解助剤、、たとえば水、または水と混合可能な有機溶 剤、たとえばイソプロパノール、メタノール、エタノー ル、グリコールまたは取りエチレングリコールまたは相 応するプロピレングリコール、均質な混合物を用いて製 造することができる。液体洗剤中の界面活性剤量は、全 ての調製剤に対して、4~50重量%であり、それとい

【0036】この液体洗剤は、水を10~60重量%、 有利に20~50重量%の量で含有することができる。 しかし、これは水不含であってもよい。

うのも、液体洗剤の場合、地域的な市場の実情または適 用目的に応じて、成分の割合は広い範囲で変化する。

【0037】水不含の液体洗剤は、漂白のために、ペル オキシ化合物を、懸濁した形または分散した形で含有し ていてもよい。ペルオキシ化合物として、たとえば、ペ ルオキソホウ酸ナトリウム、ペルオキソカルボン酸およ び部分的にペルオキソ含有機を有するポリマーが挙げら れる。その他に、この液体洗剤は、場合によりヒドロト ローブを含有することができる。これについては、1, 2-プロパンジオール、クモルスルホネートおよびトル エンスルホネートのような化合物であると解される。こ の種の化合物を液体洗剤の変性に使用する場合、その量 は、液体洗剤の総重量に対して2~5重量%である。多 くの場合、粉末および液体洗剤の変性のために、錯形成 剤を添加することも有利である。錯形成剤は、たとえば エチレンジアミンテトラ酢酸、ニトロトリアセテートお よびイソセリン二酢酸、ならびに、ホスホネート、たと えばアミノトリメチレンホスホン酸、ヒドロキシエタン ジホスホン酸、エチレンジアミンテトラエチレンホスホ ン酸およびそれらの塩である。この錯形成剤は、洗剤に 対して0~10重量%の量で使用される。さらに、この 洗剤は、クエン酸塩、ジーまたはトリエタノールアミ ン、白濁剤、蛍光増白剤、酵素、香油および着色剤を含 有してもよい。この物質は、液体洗剤の変性のために使 用する場合、5重量%までの量で使用される。この洗剤 はリン酸塩不含であるのが有利である。しかし、リン酸 塩、たとえば三リン酸五ナトリウムおよび/またはピロ リン酸三カリウムを含有していてもよい。リン酸塩を使 用する場合、洗剤の総調製剤に関するリン酸塩の割合 は、45重量%まで、有利に25重量%までである。

) 【0038】このボリマーは、その他に公知の洗剤添加

剤(たとえば灰色化阻止剤、粘土分散剤および一次洗浄作用を強化する物質、色移り阻止剤、漂白活性剤)と共に、粉末洗剤および液体洗剤(リン酸塩含有およびリン酸塩不含)中で相互作用を引き起こし、その際、灰色化阻止剤だけでなく、その他の洗剤添加物の作用を強化することができる。

13

【0039】 K値は、H. Fikentscher, Cellulosechemie, 13巻, $58\sim64$ および $71\sim74$ (1932) により測定した。この場合、 $K=k\cdot10$ である。この測定は、ポリマーのナトリウム塩の1%の水溶液に関 10 して、25%で、pH値7で実施した。ポリマー中のモノマーのマレイン酸の残留含量の測定は、ポラログラフ法によりで行う。ポリマー中の残留したマレイン酸についてのパーセント表示は、固体に関して計算したものである。このパーセント表示は重量%である。

[0040]

【実施例】

例1~4および比較例1

撹拌機、還流冷却器、温度計、供給装置および窒素導入 口を備えた加熱可能な反応器中に、水300g、無水マ 20 レイン酸380.17g、50%の水性亜リン酸3g、 硫酸鉄アンモニウム I I 0. 035%の水溶液20ml および表1に記載した量の水酸化ナトリウムを装入し、 窒素下で沸騰するまで加熱した。連続して撹拌している 沸騰溶液に、5時間の間に、水80g中のヒドロキシブ ロピルアクリレート50gの溶液を添加し、それとは別 に6時間の間に30%の過酸化水素226gを添加し た。この重合は、反応混合物の沸騰下で実施した。過酸 化水素の添加が終了した後、この反応混合物をそれぞれ なお2時間加熱沸騰させた。引き続き、表1に記載した 30 量の50%の水性苛性ソーダ液を添加することにより 6. 8のpH値まで中和した。表1では、ポリマー溶液 の固体含量、ポリマーのK値、ならびに、コポリマー中 で重合していないマレイン酸の含量を記載した。

[0041]

【表1】

〇 H 蛗 中和率	(%) (8)	.70.70 55	6.20 60	1.70 65	7.24 70	5.17 50
リマー容液の中和	ためのNa OH 5 0 % (g)	115	0 6	7 5	56	139
固体含量	(%)	45.4	45.6	44.8	45.4	43.8
不面		12.0	11.6	10.5	10.2	11.1
残留マレイン酸	· (%)	0.56	0.28	0.71	1.48	2.29

40 【0042】例5~10および比較例2~4 例1に記載した反応器中に、それぞれ、水300g、無水マレイン酸338gおよび表2に記載した昼の水酸化ナトリウムを装入し、加熱沸騰させた。この沸騰混合物を5時間の間に水110g中のアクリル酸100gの溶液を添加し、これとは別に、6時間の間に、水70g中のペルオキソ硫酸ナトリウム20gの溶液および水23.34g中の30%の過酸化水素66.6gの溶液を一様に添加し、反応混合物の沸騰下で重合を実施した。開始剤を添加した後、この反応混合物をなお2時間加熱50沸騰させた。透明な黄色のポリマー溶液が得られ、この

. 固体含量は表2に記載した。表2には同様にポリマーの K値およびマレイン酸の残留量を記載した。 【0043】 【表2】

例番号	装入物に対す	ю	中和科			固体含力	丰	X简		残留々	残留やワイン酸	
	Na OH曲 (g)	※	(%)	孫加後	sket	(%)				· (%)		
လ	231.77	8 4		6 9	6	53.	8	17.	2	1	0 0	1
9	221.74	8 0		. 9 9	9	52.	∞	18.	-	0	4 7	
7	213.84	77.	. 5	64.	ഹ	52.	တ	20.	0	0	1 6	
œ	206.94	75.	0	62.	4	52.	9	18.	7		3 5	
6	193.14	7 0			7	5 2 (9	20.	∞	0	5 5	
1 0	179.35	6 5		54.	2	52.	വ	20.	4		4 8	
兄数包		,										
2	248.33	0 6		74.	တ	53.	2	15.	2	1.	8 7	
ო	165.55	0 9		49.	ιΌ	5 2.	7	20.	0	4	ნ წ	
4	137.96	5 0		41.	9		œ	15.	0	11.	3 0	

[0044]例11

例1に記載した反応器中に、水270g、無水マレイン酸401.3gおよび水酸化ナトリウム213.42gを装入し、加熱沸騰させた。沸騰が始まった直後に、5時間の間に、水80g中のアクリル酸25gの溶液を供給し、6時間の間に水120g中のペルオキソ硫酸ナトリウム50gの溶液を供給し、それとは別に、50%の過酸化水素100gを供給し、その際、この反応混合物を沸点で重合させた。開始剤を添加した後、この反応混 50

炭

合物をなお2時間加熱沸騰させ、引き続き、50%の水性苛性ソーダ液100gを添加することにより中和した。この装入物の中和率は、約65%であった。アクリル酸の添加が終了した後、コポリマー中のカルボン酸基の合わせた中和率は62.5%であった。得られた透明な褐色の溶液は、53.4%の固体含量を有していた。このコポリマーは12.1のK値を有しており、モノマーのマレイン酸0.12%を含有していた。

【0045】例12

例1に記載した反応器中で、水300g、無水マレイン 酸388gおよび硫酸鉄アンモニウムIIの0.1%水 溶液7mlをおよび水酸化ナトリウム193.15gを 混合し、加熱沸騰させた。沸騰が始まった直後に、5時 間の間に、アクリル酸50gの溶液、アクリルアミドメ チルプロパンスルホン酸ナトリウム塩の58%水溶液を 95. 35 gおよび水30. 6 gをを供給し、沸騰が始 まった後の6時間の間に水120g中のペルオキソ硫酸 ナトリウム40gの溶液および30%の過酸化水素13 3. 33gを供給した。開始剤を添加した後、この反応 10 混合物をなお1時間加熱沸騰させ、引き続き、50%の 水性苛性ソーダ液でpH7.0まで中和した。こうして 得られたわずかに曇った褐色の溶液は、50.8%の固 体含量を有していた。このコポリマーは13.3のK値 を有し、モノマーのマレイン酸1.06%を含有してい た。

【0046】例13

食器用洗剤添加物としてのポリマーの適用試験 次の粉末状の食器用洗剤調製剤を、本発明による例およ び比較例において試験した。

【0047】硫酸ナトリウム 32部 ナトリウムメタシリケート(水不含) 55部 炭酸ナトリウム(水不含) 5部 エチレンオキシド2molおよびプロピレンオキシド4 molと、Ci./Ci.脂肪アルコール1molとの付加 生成物 3部 ポリマー 5部

この調製剤は、前記した生成物の混合により得られた。 ボリマーとして次の表にそれぞれ記載した生成物を試験 した。ここの調製剤を試験するために、11の飲料水あ 30 たりそれぞれ2gの調製剤を使用し(18°ドイツ硬 度)、調製剤の水溶液を加熱した。次いで、食器具を浸 漬し、磁器撹拌機を用いてこの溶液を5分間撹拌し、こ の食器具をなお5分間80℃で水性の食器用洗剤液中に 放置した。その後、この食器具をすすがずに23℃で乾 燥し、1~5の評点を計算する評価スケールを用いて付 着物形成を評価した。評点1は最も悪い結果を表し、つ まり白色被覆物を明らかに確認でき、一方評点5は極め てよい結果を表し、つまり被覆物を生じなかった。ここ の調製剤においてそれぞれ使用したポリマー、ならびに 40 結果は、表3に記載した。

[0048] 【表3】

. 10	食器用洗剤中にポリマーの 使用下での洗浄結果の判定 (1.5~2	1.5	1. $5\sim 2$			4.5
20	又	2 0	4 0	0 9			11.6
30	ポリマー(食器用洗剤中)	ポリアクリル酸、Na塩	ポリアクリル酸、Na植	アクリル酸70重量%と	マレイン酸30重量%と	からなるコポリマー	例2によるコポリマー
	比較囪	5	9	7			l
ଟ 1 1 40 [0 (医 3 3 3 4 9】例14	I	1	1			1 3

洗剤添加物としてのボリマーの適用試験

比較として、アクリル酸70重量%とマレイン酸30重 量%とからなる市販のコポリマーを、60のK値を有す るナトリウム塩の形で使用した。このコポリマーは、次 から比較ポリマー1として表す。

【0050】皮膜阻止作用、および、汚れ分散作用(粘 土分散テスト)を測定した。

【0051】皮膜阻止作用

前記のポリマーの皮膜阻止作用をテストするため、この 50 ボリマーをそれぞれリン酸不含の粉末洗剤中に均質混合

綿織物20g

洗剤(リン酸塩不含)

セッケン 2.8%

ゼオライトA 25%

10 Mg-ジシリケート 1%

算して)

炭酸ナトリウム 12%

Na-ジシリケート 4%

ペルオキソホウ酸ナトリウム 20%

硫酸ナトリウム 残り100%まで

ドデシルベンゼンスルホネート (50%) 12.5%

7個のエチレンオキシド単位を有するC, /C,, -オキ

例または比較例によるコポリマー 5%(100%で計

Na-カルボキシメチルセルロース 0.6%

ソアルコールポリグリコールエーテル 4.7%

19

した。この洗剤調製物を用いて綿織物のテスト織物を洗 浄した。洗浄サイクルの回数は10回であった。それぞ れのサイクルの後に織物をアイロン掛けして乾燥させ た。この回数洗濯した後に、テスト織物をそれぞれ灰に して織物の灰重量を測定した。洗剤中に含有するボリマ ーが効果的であればそれだけ、テスト織物の灰重量は少 なくなる。

【0052】皮膜の測定のための試験条件

機器: Launder-O-Meter Fa. Atlas社, Chicago

洗浄サイクルの回数:10

洗浄液:250g、その際、使用した水は1リットルあ たり4mmolの硬度を示した。(モル比 カルシウム 対マグネシウム=3:1)

洗浄時間:60℃で30分(加熱時間を含めて)

洗剤投与量 8g/1

ポリマーの皮膜形成に関する作用

洗剤調製剤に対するコポリマーの添加剤 灰重量 (%) ポリマー添加物なし 1.29 比較ポリマー1 0.57 例8によるポリマー 0.59例9によるポリマー 0.49

粘土分散

織物表面の粒子汚物の除去は高分子電解質の添加により 行われる。粒子を繊維表面から引き離した後での分散液 の安定化が、この高分子電解質の重要な課題である。ア ニオン分散剤の安定化作用は、分散剤分子の固体表面へ の吸着の結果、表面の電荷は大きくなり、反発エネルギ ーが高められることにより生じる。分散剤の安定に関す 30 るその他の影響値はさらに、静電効果、温度、pH値お よび電解質濃度である。

【0053】次に記載した粘土分散テスト(CDテス ト) を用いて、異なる高分子電解質の分散能を容易に判 定することができる。

【0054】CDテスト

粒子汚物についてのモデルとして、微細に粉砕したチャ イナクレー (China-Clay SPS 151) を使用する。粘土 1 gを水98m1中の高分子電解質の10%のナトリウム 塩溶液 1 m l を添加しながら、10分間スタンドシリン 40

ダー(100ml)中で強力に分散させた。撹拌した後 すぐに、スタンドシリンダーの中央から試料2.5ml を取り、水で25m1に希釈した後に比濁計を用いて分 散液の曇りを測定した。30分もしくは60分の分散液 の放置時間の後、新たに試料を取り、前記したように曼 りを測定した。分散液の曇りはNTU(nephelometric turbidity units) において表した。分散液を貯蔵の際 に沈殿しなければそれだけ、測定される曇り度は高くな り、分散液はより安定である。

【0055】第2の物理的測定値として、堆積過程の時 間的挙動を示す分散定数 τ を測定する。この堆積過程は ほぼ単指数的時間法則 (monoexponentielles Zeitgeset での出発状態の1/e倍に減少する。

【0056】 τの値が高くなればそれだけ、分散液は緩 慢に沈殿する。

[0057]

粘土-分散テスト

試験した物質	貯蔵後	分散定数		
	直後	30分	60分	τ
ボリマーなし	600	3 7	3 3	41.4
比較ポリマー 1	640	470	380	97.2
例8によるポリマー	660	5 5 0	500	234.9
例9によるポリマー	600	540	500	261.0

本発明のコポリマーは、市販のコポリマーに比べてわず

れる。いくらか比較可能な皮膜阻止作用の場合、本発明 かなマレイン酸含量を有することで優れていると推測さ 50 によるコボリマーが、粘土分散テストにおいて、一次洗

•

【手続補正書】

【提出日】平成3年5月2日

【手続補正1】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】請求項3

【補正方法】変更

【補正内容】

【請求項3】 (a):(c)の重量比が(99~65):(1~35)であり、その際、モノマー(a)を重合反応器に装入し、これを85%の中和率までアルカリ金属塩基、アンモニアまたはアミンで中和し、引き続き開始剤および中和していない形の酸基を有するモノマー(c)を、重合の進行に応じて添加するモノマー

(a) と(c) とから成るコポリマーを製造する請求項1記載の方法。

【手続補正2】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】0015

【補正方法】変更

【補正内容】

【0015】モノマー(a)と酸基を有するコモノマー

(c) とを共重合させるコポリマーの製造において、酸 基を有するモノマー(c)を引き続き中和していない形 で装入し、85%まで中和したモノマー (a) を添加す る場合、まず、52~70%の範囲を上回るようなモノ マー(a)の中和率を調節することができる。モノマー (c) の供給を終えたあと、この場合も、重合して組み 込まれた酸基の52~70%、有利に55~65%の中 和率を有する部分的に中和したコポリマーが生じる。モ ノマー(a) および(b) からなるコボリマー、もしく は(a) および酸不含のモノマー(c) および場合によ リモノマー (d) からなるコポリマー、またはモノマー (a)、(b)、酸不含のモノマー(c)および場合に よリモノマー(d)からなるコポリマーを共重合させる 限り、有利に、グループ (a) のモノマーは10~70 %の水溶液の形で、52~70%、有利に55~65% の中和率で装入し、コモノマー、および、引き続き開始 剤を反応混合物に共重合が進行するに応じて添加する、 つまリコモノマーおよび開始剤を反応混合物に、重合熱 を確実に排除することができる重合反応が良好に制御可 能であるような速度で添加する。

22

フロントページの続き

(72)発明者 ハンス-ユルゲン ラウベンハイマー ドイツ連邦共和国 ケッチュ ベンツシュ トラーセ 6

(72)発明者 アレクサンダー クート ドイツ連邦共和国 エッペルスハイム ア ム ヘルブルン 57

(72)発明者 リヒャルト パウアー ドイツ連邦共和国 ムッテルシュタット ネルケンシュトラーセ 1

(72)発明者 ハンスーヴェルナー ノイマン ドイツ連邦共和国 ライリンゲン カント シュトラーセ 3

(72)発明者 ディーター シュテッキクト ドイツ連邦共和国 ルートヴィッヒスハー フェン ケーニッヒシュトラーセ 4